Pyrazole derivatives, process for their preparation and pharmaceutical compositions containing them.

Publication number: EP0576357 Publication date: 1993-12-29

Inventor: BARTH FRANCIS ST JAMES-AP B (FR); CASELLAS PIERRE

(FR); CONGY CHRISTIAN (FR); MARTINEZ SERGE (FR):

CARMONA MURIELLE (FR)

Applicant: SANOFI ELF (FR)

Classification:

- International: A61K31/415; A61K31/4155; A61K31/4402; A61K31/4427;

A61K31/443; A61K31/445; A61K31/5375; A61K31/553; A61P1/08; A61P9/10; A61P11/08; A61P21/00; A61P25/00; A61P25/04; A61P25/06; A61P25/08; A61P25/18; A61P25/28; A61P27/02; A61P27/06; A61P37/06; A61P43/00; C07D231/12; C07D231/14; C07D231/38; C07D231/40; C07D401/12;

CO7D403/12; CO7D405/12; CO7D453/02; CO7D493/08; A61K31/415; A61K31/415; A61K31/45; A61K31/4402; A61K31/4427; A61K31/440; A61K31/5375; A61K31/5375; A61K31/5375; A61K31/5375; A61K31/5375; A61K31/5375; A61K31/5375; A61K31/53

A61P9/00; A61P11/00; A61P21/00; A61P25/00; A61P27/00; A61P37/00; A61P43/00; C07D231/00; C07D401/00;

C07D403/00; C07D405/00; C07D453/00; C07D493/00; (IPC1-7):

C07D231/14; C07D231/12; C07D231/40

- European: C07D231/12B5; C07D231/14; C07D231/40; C07D401/12;

C07D403/12; C07D405/12; C07D493/08

Application number: EP19930401614 19930623 Priority number(s): FR19920007645 19920623

Also published as:

JP6 FR2 FI93 BR9 EP0

JP6073014 (A) FR2692575 (A1) FI932691 (A) BR9302435 (A) EP0576357 (B1)

more >>

Cited documents:



EP0477049 EP0418845 EP0029363 EP0248594

Report a data error here

Abstract of EP0576357

The subject of the invention is pyrazole derivatives of formula I: in which - g2, g3, g4, g5, g6 and w2, w3, w4, w5 and w6 are identical or different and independently represent hydrogen, a chlorine or bromine atom, a (C1-C3)alkyl, a (C1-C3)alkoxy, a trifluoromethyl or a nitro group and g4 optionally represents a phenyl group; - R4 represents hydrogen or a (C1-C3)alkyl; - X represents either a direct bond or a group -(CH2)x-N(R3)- in which R3 represents hydrogen or a (C1-C3)alkyl and x represents zero or one; - R represents . a group -NR1R2, in which R1 and R2 independently represent a (C1-C6)alkyl group; an optionally substituted, nonaromatic (C3-C15)carbocyclic radical; an amino(C1-C4)alkyl group in which the amino is optionally disubstituted by a (C1-C3)alkyl; a cycloalkyl(C1-C3)alkyl in which the cycloalkyl is (C3-C12); a phenyl which is unsubstituted or substituted one or more times by a halogen, by a (C1-C5)alkyl or by a (C1-C5)alkoxy; a phenyl(C1-C3)alkyl; a diphenyl(C1-C3)alkyl; a naphthyl; an anthryl; a saturated, 5- to 8-membered heterocyclic radical which is unsubstituted or substituted by a (C1-C3)alkyl, hydroxyl or benzyl; a 1adamantylmethyl; an aromatic heterocycle which is unsubstituted or substituted one or more times by a halogen, a (C1-C5)alkyl or a (C1-C5)alkoxy; a (C1-C3)alkyl which is substituted by an aromatic heterocycle which is unsubstituted or substituted one or more times by a halogen, a (C1-C5)alkyl or a (C1-C5)alkoxy; or else R1 is hydrogen and R2 is as defined above; or yet again R1 and R2 constitute, with the nitrogen atom to which they are bonded, a saturated, 5- to 8-membered heterocyclic radical, the said heterocyclic radical being other than morpholinyl when w2, w3, w4, w5, w6, g2, g3, g4, g5 and g6 are all hydrogen; a group R2 as defined above when X represents (CH2)xN(R3)-; . a group R5 when X represents a direct bond, R5 being represented by a (C1-C3)alkyl; a (C3-C12) cycloalkyl which is unsubstituted or substituted by a (C1-C5)alkyl; a phenyl(C1-C3)alkyl which is unsubstituted or substituted by a halogen or by a (C1-C5)alkyl; a cycloalkyl (C1-C3)alkyl in which the cycloalkyl is C3-C12 and is unsubstituted or substituted by a (C1-C5)alkyl; or a 2-norbornylmethyl; or one of their optional salts. Application: therapeutic treatment of pathological conditions where cannabis is involved.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 93401614.8

(22) Date de dépôt : 23.06.93

(51) Int. CI.5: **C07D 231/14**, C07D 231/12,

C07D 231/40

(30) Priorité: 23.06.92 FR 9207645

(43) Date de publication de la demande : 29.12.93 Bulletin 93/52

Etats contractants désignés :
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
 PT SE

71 Demandeur: ELF SANOFI 32-34, rue Marbeuf F-75008 Paris (FR)

72 Inventeur: Barth, Francis, St. James - Ap.B17 Avenue Favre de Saint Castor F-34080 Montpellier (FR) Inventeur: Casellas, Pierre
Rue Carl von Linné no. 10
F-34000 Montpellier (FR)
Inventeur: Congy, Christian
58 Allée de la Marquise
F-34980 Saint Gely du Fesc (FR)
Inventeur: Martinez, Serge
17 Avenue d'Assas
F-34000 Montpellier (FR)
Inventeur: Carmona, Murielle
2 rue des Fontardiès
F-34680 Saint Georges d'Orques (FR)

(74) Mandataire : Gillard, Marie-Louise et al Cabinet Beau de Loménie 158, rue de l'Université

F-75340 Paris Cédex 07 (FR)

(54) Dérivés du pyrazole, procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant.

(57) L'invention a pour objet des dérivés du pyrazole de formule I:

dans laquelle

— g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 sont identiques ou différents, et représentent indépendamment l'hydrogène, un atome de chlore ou de brome, un (C_1-C_3) alkyle, un (C_1-C_3) alcoxy, un trifluorométhyle, un groupe nitro et g_4 représente éventuellement un groupe phényle;

(I)

— R₄ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle ;

— X représente soit une liaison directe soit un groupe - $(CH_2)_x$ - $N(R_3)$ - dans lequel R_3 représente l'hydrogène ou un $(C_1$ - $C_3)$ alkyle et x représente zéro ou un ;

- R représente

un groupe -NR $_1$ R $_2$, dans lequel R $_1$ et R $_2$ représentent indépendamment un (C $_1$ -C $_6$) alkyle ; un radical carbocyclique non aromatique en (C $_3$ -C $_{15}$) éventuellement substitué ; un groupe amino (C $_1$ -C $_4$) alkyle dans lequel l'amino est éventuellement disubstitué par un (C $_1$ -C $_3$) alkyle ; un cycloalkyl(C $_1$ -C $_3$) alkyle dans lequel le cycloalkyle est en (C $_3$ -C $_1$ 2) ; un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C $_1$ -C $_5$) alkyle, ou par un (C $_1$ -C $_5$) alcoxy ; un phényl (C $_1$ -C $_3$) alkyle ; un diphényl (C $_1$ -C $_3$) alkyle ; un naphtyle ; un anthracényle ; un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons non substitué ou substitué par un (C $_1$ -C $_3$) alkyle, un hydroxyle ou un benzyle ; un 1-adamantylméthyle ; un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C $_1$ -C $_5$) alkyle ou un (C $_1$ -C $_5$) alcoxy ; un (C $_1$ -C $_3$) alkyle substitué par un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C $_1$ -C $_5$) alkyle ou un (C $_1$ -C $_5$) alcoxy ; ou bien R $_1$ est l'hydrogène et R $_2$ est tel que défini ci-dessus ; ou bien encore R $_1$ et R $_2$ constituent avec l'atome d'azote

auquel ils sont liés, un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, ledit radical hétérocyclique étant

autre que morpholinyle lorsque w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅ et g₆ sont tous hydrogène;
. un groupe R₂ tel que défini ci-dessus lorsque X représente -(CH₂)_xN(R₃)-;
. un groupe R₅ lorsque X représente une liaison directe, R₅ étant représenté par un (C₁-C₃) alkyle; un (C₃-C₁₂) cycloalkyle non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle; un phényl (C₁-C₃) alkyle non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle; un cycloalkyl (C₁-C₃) alkyle dans lequel le cycloalkyle est en C₃-C₁₂ et est non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle; un cycloalkyle cycloalkyle; un cycloalkyle est en C₃-C₁₂ et est non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle; un 2-norbornylméthyle; ou un de leurs sels éventuels.

Application : traitement thérapeutique des états pathologiques où le cannabis intervient.

La présente invention concerne de nouveaux dérivés du pyrazole, un procédé pour leur préparation et les compositions pharmaceutiques les contenant.

De nombreux dérivés du pyrazole ont été décrits dans la littérature ; plus particulièrement EP-A-268554 et DE-A-3910248 revendiquent des pyrazoles possédant des propriétés herbicides, EP-A-430186 et JP-A-03031840 revendiquent des composés utiles pour la photographie et EP-A-418845 revendique des pyrazoles pourvus d'activité antiinflammatoire, analgésique et antithrombotique.

On a maintenant trouvé que les pyrazoles objet de l'invention ont une bonne affinité pour le récepteur des cannabinoïdes et sont de ce fait particulièrement intéressants dans les domaines thérapeutiques où le cannabis est connu pour intervenir.

Le Δ^9 -tétrahydrocannabinol ou Δ^9 -THC est le principal constituant actif extrait de *Cannabis sativa* (Tuner, 1985; In Marijuana 1984, Ed. Harvey, DY, IRL Press, Oxford).

Les effets des cannabinoïdes sont dûs à une interaction avec des récepteurs spécifiques de haute affinité présents au niveau central (Devane et al., Molecular Pharmacology, 1988, 34, 605-613) et périphérique (Nye et al., The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 1985, 234, 784-791; Kaminski et al., 1992, Molecular Pharmacology, 42, 736-742).

La caractérisation de ce récepteur a été rendue possible par la mise au point de ligands synthétiques spécifiques tels que le CP 55,940, agoniste analogue du Δ^9 -THC.

Les indications thérapeutiques des cannabinoïdes concernent des domaines variés tels que le système immunitaire, le système nerveux central, le système cardiovasculaire ou endocrinien (Hollister, Pharmacological Reviews, 1986, 38, 1-20, Renv and Sinha, Progress in Drug Research, 1991, 36, 71-114 et Cannabinoïd receptor expression in human leucocytes, European Journal of Biochemistry, 1993, 214, 173-180).

Plus particulièrement, les composés pourvus d'une affinité pour le récepteur des cannabinoïdes possèdent une utilité en tant qu'immunomodulateurs, psychotropes, dans les troubles thymiques, le vomissement, la myorelaxation, les neuropathies diverses, les troubles mnésiques, les dyskinésies, la migraine, l'asthme, l'épilepsie, le glaucome, encore dans la chimiothérapie anticancéreuse, dans l'ischémie et l'angor, dans d'hypotension orthostatique et dans l'insuffisance cardiaque.

X-CO-R

Ainsi, la présente invention concerne selon un de ses aspects les composés de formule :

35

40

45

50

55

5

10

15

20

(I)

dans laquelle

- g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ sont identiques ou différents, et représentent indépendamment l'hydrogène, un atome de chlore ou de brome, un (C_1-C_3) alkyle, un (C_1-C_3) alcoxy, un trifluorométhyle, un groupe nitro et q4 représente éventuellement un groupe phényle;
- R₄ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle;
- X représente soit une liaison directe soit un groupe -(CH₂)_x-N(R₃)- dans lequel R₃ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle et x représente zéro ou un;
- R représente

. un groupe -NR₁R₂, dans lequel R₁ et R₂ représentent indépendamment un (C₁-C₆) alkyle; un radical carbocyclique non aromatique en (C3-C15) éventuellement substitué; un groupe amino (C1-C4) alkyle dans lequel l'amino est éventuellement disubstitué par un (C₁-C₃) alkyle ; un cycloalkyl(C₁-C₃)alkyle dans lequel le cycloalkyle est en (C3-C12); un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C_1 - C_5) alkyle, ou par un (C_1 - C_5) alcoxy; un phényl (C_1 - C_3) alkyle; un diphényl (C₁-C₃) alkyle; un naphtyle ; un anthracényle ; un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons non substitué ou substitué par un (C1-C3) alkyle, un hydroxyle ou un benzyle; un 1-adamantylméthyle; un hétérocyle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₅) alkyle ou un (C₁-C₅) alcoxy ; un (C₁-C₃) alkyle substitué par un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₅) alkyle ou un (C₁-C₅)

alcoxy; ou bien R_1 est l'hydrogène et R_2 est tel que défini ci-dessus ; ou bien encore R_1 et R_2 constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés, un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, ledit radical hétérocyclique étant autre que morpholinyle lorsque w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 et g_6 sont tous hydrogène;

- . un groupe R_2 tel que défini ci-dessus lorsque X représente -(CH_2)_x $N(R_3)$ -;
- . un groupe R_5 lorsque X représente une liaison directe, R_5 étant représenté par un (C_1-C_3) alkyle ; un (C_3-C_{12}) cycloalkyle non substitué ou substitué par un (C_1-C_5) alkyle ; un phényl (C_1-C_3) alkyle non substitué ou substitué par un halogène ou par un (C_1-C_5) alkyle ; un cycloalkyl (C_1-C_3) alkyle dans lequel le cycloalkyle est en C_3-C_{12} et est non substitué ou substitué par un (C_1-C_5) alkyle ; un 2-norbornylméthyle ;

ou un de leurs sels éventuels.

5

10

20

25

40

45

Les radicaux carbocycliques non aromatiques en C_{3} - C_{15} comprennent les radicaux mono ou polycycliques, condensés ou pontés, saturés ou insaturés, éventuellement terpéniques. Ces radicaux sont éventuellement mono- ou poly-substitués, le ou lesdits substituants étant différents d'un groupe carbonyle substitué. Avantageusement les radicaux monocycliques sont substitués par au moins un groupe choisi parmi les groupes (C_{1} - C_{5}) alkyle, (C_{1} - C_{5}) alcoxy, les halogènes ou les radicaux hydroxy, étant entendu que dans le cas des terpènes ou des radicaux terpéniques, par exemple bornyle, menthyle ou menthényle, les groupes alkyles du terpène ne sont pas considérés comme des substituants.

Les radicaux monocycliques incluent les cycloalkyles par exemple cyclopropyle, cyclopentyle, cyclohexyle, cycloheptyle, cyclododécyle non substitués ou substitués par au moins un groupe (C_1-C_5) alkyle, un groupe (C_1-C_5) alcoxy, un halogène ou un groupe hydroxy.

Les radicaux di- ou tricycliques condensés, pontés, ou spiraniques, incluent par exemple les radicaux norbornyle, bornyle, isobornyle, noradamantyle, adamantyle, spiro[5,5]undécanyle, lesdits radicaux étant non substitués ou substitués par un (C_1 - C_5) alkyle.

Par radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, on entend un radical hétérocyclique non aromatique mono, di ou tricyclique condensé ou ponté, l'hétéroatome étant S, O ou N ou un radical hétérocyclique non aromatique monocyclique contenant un atome d'azote et un atome d'oxygène ou de soufre, lesdits radicaux étant par exemple tétrahydrofuranyle, tétrahydrothiofuranyle, tropyle, morpholinyle, thiomorpholinyle, pipéridinyle, pipérazinyle, pyrrolidinyle, quinuclidinyle; les radicaux 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle étant avantageux.

Les hétérocycles aromatiques peuvent être mono- ou di-cycliques comme par exemple le pyrolyle, le pyridyle, l'indolyle, quinolinyle, thiazolyle, isoindazolyle, ces hétérocycles aromatiques étant non substitués ou substitués par exemple par des halogènes, des (C₁-C₅) alkyles, des (C₁-C₅) alcoxy. Les hétérocycles aromatiques préférés sont le pyridyle, le pyrrole, l'indole, les radicaux 2-indolyle et 3-indolyle étant particulièrement préférés.

Dans la formule (I) ci-dessus, de préférence au moins un des substituants w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 et g_6 est autre que l'hydrogène.

Dans la formule (I) ci-dessus, lorsque R représente un groupe NR₁R₂, de préférence:

- R₁ est l'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁-C₆ et R₂ est tel que défini ci-dessus pour (I); ou
- R₁ et R₂ représentent chacun un groupe alkyle en C₁-C₆, ou un groupe cycloalkyle en C₃-C₆; ou
- R₁ est l'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁-C₆ et R₂ est un groupe cycloalkyl (C₁-C₃)alkyle dans lequel le cycloalkyle est en C₃-C₁₂, un radical carbocyclique non aromatique en (C₃-C₁₅) non substitué ou substitué comme indiqué précédemment, un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C₁-C₃)alkyle ou par un (C₁-C₃)alcoxy; un phényl (C₁-C₃)alkyle ou un (C₁-C₃) alkyle substitué par un 2- ou 3-indolyle.

De façon particulièrement préférée, lorsque, dans la formule (I) R représente un groupe -NR₁R₂, R₁ est l'hydrogène ou un alkyle en (C_1 - C_6) et R₂ est un radical carbocyclique non aromatique en (C_3 - C_{15}), un cycloalkyl(C_1 - C_3)alkyle où le cycloalkyle est en C_3 - C_6 , un 2- ou 3-indolyl(C_1 - C_3)alkyle.

Les groupes alkyle préférés sont les groupes méthyle, éthyle, propyle et isopropyle.

Dans la formule (I) ci-dessus, R est avantageusement un groupe -NR₁R₂, de préférence choisi parmi les radicaux (1) à (74) ci-après.

Lorsque R₁ et R₂, avec l'atome d'azote auquel ils sont liés, représentent un radical hétérocyclique saturé, celui-ci est de préférence à 5, 6 ou 7 chainons et peut contenir un autre hétéroatome, notamment l'oxygène ou le soufre, par exemple une pyrrolidine, un pipéridine, une hexahydroazépine, une morpholine ou une thiomorpholine, avec la limitation précisée ci-dessus.

Les radicaux représentés par R tel que défini pour (I) sont de préférence des radicaux choisis parmi :

- (1) propylamino
- (2) butylamino

	(3) isopropylamino
	(4) dipentylamino
	(5) 2-(N,N-diéthylamino)éthylamino
5	(6) benzylamino
	(7) 2-phényléthylamino
	(8) 3-phénylpropylamino
	(9) 3,3-diphénylpropylamino
	(10) phénylamino
10	(11) 3-chlorophénylamino
	(12) 4-méthylphénylamino
	(13) cyclopropylamino
	(14) cyclopentylamino
	(15) cyclohexylamino
15	(16) cycloheptylamino
	(17) cyclooctylamino
	(18) cyclododécylamino
	(19) 2-méthylcyclohexylamino
	(20) 3-méthylcyclohexylamino
20	(21) cis 4-méthylcyclohexylamino
	(22) trans 4-méthylcyclohexylamino
	(23) cis 4-tertiobutylcyclohexylamino
	(24) trans 4-tertiobuty/cyclohexylamino
	(25) 4-hydroxycyclohexylamino
25	(26) 2-méthoxycyclohexylamino
	(27) 4-éthylcyclohexylamino
	(28) 2,6-diméthylcyclohexylamino
	(29) N-méthylcyclohexylamino
	(30) N,N-dicyclohexylamino
30	(31) endo-2-norbornylamino (ou endo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino)
	(32) exo-2-norbornylamino (ou exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino)
	(33) 1-adamantylamino
	(34) 2-adamantylamino
	(35) 1-noradamantylamino
35	(36) (1 <i>R</i>)-bornylamino
	(37) (1 <i>R</i>)-isobornylamino
	(38) spiro[5.5]undecanylamino
	(39) cyclohexylméthylamino
	(40) 1-adamantylméthylamino
40	(41) (2-tétrahydrofuranyl)méthylamino
	(42) 2-(N-méthyl-2-pyrrolyl)éthylamino
	(43) 2-(2-pyridinyl)éthylamino
	(44) (2-indolyl)méthylamino
	(45) N-méthyl(2-indolyl)méthylamino
45	(46) 2-(3-indolyl)éthylamino
	(47) N-méthyl 2-(3-indolyl)éthylamino
	(48) 4-(N-benzylpipéridinyl)amino
	(49) 3-quinuclidylamino
	(50) exo bicyclo[3.2.1]octan-2-amino
50	(51) bicyclo[2.2.2]octan-2-amino
	(52) chloro-3-bicyclo[3.2.1]oct-3-èn-2-amino
	(53) bicyclo[2.2.2]oct-2-èn-5-amino
	(54) exo bicyclo[3.2.1]octan-3-amino
	(55) endo bicyclo[3.2.1]octan-3-amino
55	(56) endo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
-	(57) exo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
	(58) endo-tricyclo[5.2.1.0 ^{2,6}]décan-8-amino
	(59) N-éthyl-1-adamantylamino
	(60) tricyclo[2.2.1.0 ^{2,6}]heptan-3-amino
	() Joint Indexes of Milling

- (61) bicyclo[3.3.1]nonan-9-amino
- (62) endo-triméthyl-1,3,3-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino (ou fenchylamino)
- (63) (1R,2S-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
- (64) (1R,2R-exo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
- (65) (1S,2R-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
- (66) (1S,2S-exo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
- (67) 1-pipéridinylamino

5

10

15

20

25

30

35

40

45

- (68) 1-pyrrolidinylamino
- (69) 1-hexahydroazépinylamino
 - (70) 4-morpholinylamino
 - (71) 4-thiomorpholinylamino
- (72) N-méthyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
- (73) N-éthyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
- (74) N-propyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino

Parmi les produits de formule (I) ci-dessus, ceux répondant à la formule (la) ci-après:

$$g_5$$
 g_6
 g_6
 g_7
 g_8
 g_8
 g_9
 g_9

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 , R_1 et R_2 sont tels que définis pour (I) sont avantageux.

Parmi ces composés de formule (la), les composés de formule (la') :

$$g_5$$
 g_6
 g_6
 g_7
 g_8
 g_9
 g_9

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis ci-dessus pour (I), R_1 est l'hydrogène ou un C_1 - C_6 alkyle et R_2 est un radical carbocyclique non aromatique en C_3 - C_{15} , ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle et leurs sels, sont particulièrement avantageux.

Parmi les produits de formule (I), ceux répondant aux formules (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie) et (If) ci-dessous, où au moins l'un des substituants w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 et g_6 est autre que l'hydrogène, R_1 est l'hydrogène ou un alkyle en C_1 - C_6 , R_2 est tel que défini ci-dessus, R_3 est l'hydrogène ou un groupe alkyle en C_1 - C_3 , R_4 est hydrogène ou méthyle et R_5 est un cycloalkyl(C_1 - C_3)alkyle, le cycloalkyle étant en C_3 - C_6 ou un phényl(C_1 - C_3)alkyle non substitué ou substitué sur le cycle aromatique par un groupe méthyle ou un atome de fluor ou de chlore, et leurs sels éventuels, sont particulièrement avantageux.

Dans ces derniers produits particulièrement avantageux,

- lorsque R₁ représente un alkyle en C₁-C₆, les groupes méthyle, éthyle, propyle et isopropyle sont pré-

férés:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- lorsque R₃ est un alkyle en C₁-C₃, le groupe méthyle est préféré;
- les groupes R₂ préférés sont les radicaux carbocycliques non aromatiques en C₃-C₁₅ non substitués ou substitués par un alkyle en C₁-C₄, notamment méthyle, éthyle, propyle, isopropyle ou t-butyle, ou par deux ou trois groupes méthyle, par exemple les radicaux méthyl-, éthyl- ou t-butylcyclohexyles ou les radicaux diméthyl- ou triméthylcyclohexyles; les radicaux cycloalkyl(C₁-C₃)alkyles où le cycloalkyle est en C₃-C₆; les radicaux alkyle en C₁-C₃ substitués par un groupe 2- ou 3-indolyle; les radicaux 2- et 3-indolyle; et les radicaux 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle, 4-thiomorpholinyle;
- les groupes R₅ préférés sont les radicaux cyclohexylméthyle, cyclohexyléthyle, benzyle, 4-méthylbenzyle et phénéthyle.

Parmi les produits de formule (I) ci-dessus, ceux représentés par la formule (i):

$$\begin{array}{c|c} R_4 & X-C-R \\ \hline N & O \\ \hline \end{array}$$

dans laquelle R_4 , X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I), et leurs sels, sont très avantageux, notamment lorsque R_4 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle ou lorsque R_4 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et X représente une liaison directe.

Les composés de formule (i) dans laquelle R_4 est l'hydrogène ou un groupe méthyle, X est une liaison directe et R représente un groupe -NR₁R₂ dans lequel R_1 est l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 est un radical carbocyclique non aromatique en C_3 - C_{15} ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle et leurs sels, sont particulièrement préférés.

Egalement particulièrement préférés sont les composés de formule (i) dans laquelle R_4 est l'hydrogène ou un groupe méthyle, X est - $(CH_2)_X$ - $N(R_3)$ - et R est - NR_1R_2 , x étant zéro ou un, R_1 étant l'hydrogène, R_3 étant l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 étant un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C_1 - C_5)alkyle ou un groupe (C_1 - C_5)alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C_3 - C_{15} , et leurs sels.

Parmi les composés de formule (I), ceux répondant à la formule (ii):

dans laquelle X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I) et w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy, et leurs sels sont également avantageux, en particulier ceux de formule (ii) dans laquelle w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy, X représente une liaison directe et R représente un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₂ représente un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅, et leurs sels.

Une sous-classe avantageuse comprend les composés de formule (ii) dans laquelle w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy, X représente un groupe -(CH_2)_x-N(R_3)- dans lequel x est zéro ou un, R_3 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle, et R est un groupe -N R_1R_2 dans lequel R_1 représente l'hydrogène et R_2 représente

un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C_1 - C_5)alkyle ou un (C_1 - C_5)alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C_3 - C_{15} ou leurs sels.

D'autres composés intéressants selon la présente invention sont ceux de formule (I) dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , g_4 et X sont tels que définis ci-dessus pour (I) et R représente un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ est l'hydrogène ou un groupe (C₁-C₆)alkyle et R₂ est un groupe 2- ou 3-indolyle et leurs sels.

Parmi ces derniers, les produits de formule (iii):

$$X-C-R$$
 N
 W_2
 W_4
(iii)

dans laquelle X est tel que défini ci-dessus pour (I), R est un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₆)alkyle et R₂ est un groupe 2- ou 3-indolyl(C₁-C₃)alkyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle et soit w_2 est l'hydrogène et w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy soit w_2 et w_4 représentent un atome de chlore, et leurs sels, sont particulièrement intéressants.

Des produits inclus dans la formule (I) ci-dessus, également intéressants sont ceux de formule (iv) :

dans laquelle X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I) et g₄ représente un atome de brome, un méthyle ou un trifluorométhyle et leurs sels.

Dans les produits préférés de formule (iv), les deux atomes de chlore sont dans les positions 2,3 ; 2,4 ; 2,5 ou 3,4 et dans ces produits préférés de formule (iv), ceux dont X est une liaison directe et R est un groupe $-NR_1R_2$ où R_1 est l'hydrogène ou un alkyle en C_1 - C_6 et R_2 est un radical carbocyclique non aromatique contenant de 3 à 15 atomes de carbone sont particulièrement préférés.

Les sels éventuels des composés selon la présente invention, notamment de ceux ayant les formules (I), (Ia'), (i), (ii), (ii), et (iv) ci-dessus et (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie) et (If) ci-dessous, comprennent aussi bien ceux avec des acides minéraux ou organiques qui permettent une séparation ou une cristallisation convenable des produits, tels que l'acide picrique ou l'acide oxalique, que ceux qui forment des sels pharmaceutiquement acceptables tels que le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le méthanesulfonate, le méthylsulfate, le maléate, le fumarate, le 2-naphtalènesulfonate, le glyconate, le gluconate, le citrate, l'iséthionate.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne un procédé pour la préparation des composés (I) caractérisé en ce que l'on traite un dérivé de l'acide 3-pyrazolecarboxylique de formule:

55

50

10

15

20

25

30

15

20

25

30

35

40

50

55

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I) ou une de ses formes activées, esters ou chlorures d'acides

. soit avec une amine de formule HNR₁R₂ dans laquelle R₁ et R₂ sont tels que définis pour (I) pour obtenir les amides de formule:

$$g_{4}$$
 g_{3}
 g_{2}
 g_{4}
 g_{5}
 g_{6}
 g_{6}
 g_{6}
 g_{7}
 g_{8}
 g_{1}
 g_{2}
 g_{2}
 g_{3}
 g_{4}
 g_{5}
 g_{6}
 g_{7}
 g_{8}
 g_{1}
 g_{2}
 g_{3}
 g_{4}
 g_{3}
 g_{4}
 g_{5}
 g_{6}
 g_{7}
 g_{8}
 g_{1}
 g_{2}
 g_{3}
 g_{4}
 g_{5}
 g_{6}
 g_{7}
 g_{8}
 g_{1}
 g_{1}
 g_{2}
 g_{3}
 g_{4}
 g_{5}
 g_{5}
 g_{7}
 g_{8}
 g_{8

dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅ w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₄, R₁ et R₂ sont tels que définis pour (I), soit éventuellement avec une amine primaire R₃NH₂ dans laquelle R₃ est tel que défini pour (I) pour obtenir les amides intermédiaires (V) de formule:

dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₄ et R₃ sont tels que définis pour (I) pour obtenir par réduction par un hydrure métallique les amines intermédiaires de formule:

 $dans\ laquelle\ w_2,\ w_3,\ w_4,\ w_5\ w_6,\ g_2,\ g_3,\ g_4,\ g_5,\ g_6,\ R_4\ et\ R_3\ sont\ tels\ que\ définis\ pour\ (I),\ qui\ sont\ transserve (I)$

formées en amide ou en urée de formule:

20

25

30

35

40

45

50

55

5

$$R_{3}$$
 R_{4}
 CH_{2} -N-C- R_{2}
 g_{5}
 g_{6}
 g_{7}
 g_{7}
 g_{8}
 $g_{$

dans lesquelles w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 , R_3 et R_4 sont tels que définis pour (I) par réaction avec respectivement un chlorure d'acide de formule R_2 COCl ou un isocyanate de formule R_2 -N=C=O dans lesquels R_2 est tel que défini pour (I),

. soit avec un dérivé de l'azidure de diphénylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement acide pour obtenir l'amine intermédiaire de formule:

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I), qui est soumis à l'action d'un chlorure d'acide R_2 COCI ou d'un isocyanate R_2 -N=C=O pour obtenir respectivement des amides et les urées de formule:

dans lesquelles w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et R₄ sont tels que définis pour (I) et R₃ représente l'hydrogène, les mêmes composés pour lesquels R₃ est différent de l'hydrogène étant préparés à partir de l'amine primaire (VII) ci-dessus transformée en amine secondaire de formule:

15

20

25

30

35

40

45

50

55

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I) et R'_3 représente un (C_1 - C_2) alkyle, qui sont ensuite soumises à l'action d'un chlorure d'acide R_2 COCl ou d'un isocyanate R_2 -N=C=O pour obtenir les amides et les urées de formule (Id) et (Ie) telles que définies ci-dessus dans lesquelles R_3 est différent de l'hydrogène,

. soit avec un réactif organomanganeux R_5MnX_1 dans lequel R_5 est tel que défini pour (I) et X_1 représente un halogène pour obtenir les dérivés cétoniques de formule:

$$\begin{array}{c}
0 \\
\parallel \\
R_4 & C-R_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
g_5 \\
g_4 \\
g_3 \\
g_2 \\
w_5 \\
w_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
w_6 \\
w_2 \\
w_3 \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
w_4 \\
\end{array}$$
(If)

les composés ainsi obtenus étant éventuellement transformés en l'un de leurs sels.

Selon un mode opératoire préférentiel, les pyrazoles de formule (I) peuvent être synthétisés à partir des esters correspondants, par transformation de la fonction ester en amide, urée ou cétone, via l'acide et le chlorure d'acide.

Lesdits esters sont synthétisés en appliquant la méthode décrite selon Berichte, 1887, 20,2185.

Le schéma réactionnel de préparation des composés (I) via leur ester méthylique ou éthylique (Alk = CH_3 ou C_2H_5) est représenté par le SCHEMA 1 ci-dessous.

SCHEMA 1

g6 a) 84

5

10

15

20

25

30

35

55

84

(IV)

La première étape a) consiste en la préparation d'un sel de métal alcalin d'un dérivé de l'acétophénone de formule (IV) dans laquelle R4 et g2, g3, g4, g5 et g6 sont tels que définis ci-dessus pour (I) sur lequel est ensuite additionnée, une quantité équimolaire d'oxalate de diéthyle (étape b) pour obtenir le cétoester de formule (III).

Dans le cas où R_4 = H, le métal alcalin sera préférentiellement le sodium, et le sel du cétoester (III) (Alk = CH₃) sera obtenu selon Bull. Soc. Chim. Fr., 1947, 14, 1098 en utilisant le méthylate de sodium dans le méthanol pour effectuer l'étape a).

Dans le cas où R₄ = CH₃, le métal alcalin sera préférentiellement le lithium, et le sel du cétoester (III) (Alk = C₂H₅) sera obtenu selon J. Heterocyclic. Chem. 1989, 26, 1389 en utilisant le sel de lithium de l'hexaméthyldisilazane dans l'éther éthylique pour effectuer l'étape a).

Les sels de métal alcalin (III) ainsi préparés et un excès de dérivé de l'hydrazine sont alors chauffés au reflux de l'acide acétique (étape c). Par précipitation dans l'eau glacée on obtient ainsi les 3-pyrazole esters (lla).

Ces esters (IIa) sont ensuite transformés en leurs acides (IIb) par action d'un agent alcalin comme par exemple l'hydroxyde de potassium puis acidification (étape d).

Dans le SCHEMA 1 ci-dessus, les esters de formule (IIa) dans laquelle w₂ et w₄ sont un atome de chlore, w₃, w₅ et w₆ sont l'hydrogène, g₄ est un atome de chlore, g₂, g₃, g₅ et g₆ sont l'hydrogène et pour lesquels Alk représente un (C₁-C₅)alkyle et les acides (IIb) correspondants, sont des intermédiaires clés nouveaux pour la préparation des composés (i), particulièrement avantageux, et représentent donc un aspect ultérieur de l'invention; ces composés répondent aux formules (Il'a) ou (Il'b).

Lorsque X est représenté par une liaison directe, les amides selon l'invention de formule (la) :

(Ia, avec X = liaison directe)

dans laquelle, w2, w3, w4, w5, w6 et g2, g3, g4, g5, g6, R1, R2 et R4 sont tels que définis pour (I) sont préparés à partir d'un dérivé fonctionnel de l'acide (IIb), de préférence le chlorure, selon les méthodes habituelles afin de le substituer par une amine de formule HNR₁R₂, préparée selon les méthodes habituelles, pour obtenir les composés (la) selon l'invention.

Lorsque X est représenté par un groupe -(CH₂)_x-N(R₃)- dans lequel x et R₃ sont tels que définis pour (I), les amides et les urées selon l'invention de formule (Ib) et (Ic) :

R₃

R₄

$$R_4$$
 CH_2 -N-C-R₂
 g_5
 g_6
 g_7
 g_8
 g_8

dans lesquelles w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 et g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 , R_3 et R_4 sont tels que définis pour (I) sont préparés à partir de l'ester (IIa) décrit précédemment selon le SCHEMA 2 suivant:

55

50

5

SCHEMA 2

5

$$R_4$$
 g_6
 g_6
 g_6
 g_6
 g_6
 g_7
 g_7
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_9
 g

Le passage de l'ester (IIa) à l'amide intermédiaire (V) peut par exemple être effectué, via le chlorure d'acide correspondant, par réaction de celui-ci avec une amine R₃NH₂, dans un alcanol comme par exemple l'éthanol.

La réduction de l'amide (V) en amine (VI) est ensuite effectuée par un hydrure métallique, tel l'hydrure de lithium et d'aluminium ou préférentiellement par le complexe BH_3 -THF en solution dans le THF chauffé au reflux. L'amine (VI) est alors transformée en amide (Ib) ou en urée (Ic) selon l'invention par les méthodes conventionnelles, par exemple respectivement par réaction avec un chlorure d'acide R_2 COCI ou avec un isocyanate R_2 -N = C = O.

Les amides et les urées selon l'invention de formule (Id) et (Ie) :

40

$$R_{3}$$
 R_{4}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{9}
 R_{9}

dans lesquelles g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, R₂, R₃ et R₄ sont tels que définis pour (I) sont préparés à partir des acides 3-pyrazolecarboxyliques obtenus précédemment selon le SCHEMA 3 suivant:

55

30

SCHEMA 3

5

(IIb)

$$g_5$$
 g_4
 g_5
 g_4
 g_5
 g_4
 g_5
 g_4
 g_5
 g_4
 g_5
 g_5
 g_6
 g_7
 g_7
 g_7
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_8
 g_9
 g_9

30

40

Les acides (IIb) sont transformés en amines correspondantes (VII) par réaction de Curtius, en utilisant par exemple l'azidure de diphénylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement par un acide fort tel que l'acide chlorhydrique ou l'acide trifluoroacétique comme il est décrit dans Synthesis, 1990, 295. Les amines (VII) sont alors transformées en amides (Id) ou en urées (Ie) selon l'invention par les méthodes habituelles, telle que par exemple par réaction avec un chlorure d'acide R_2 COCI dans le cas de (Id) avec R_3 = H ou avec un isocyanate R_2 -N = C = O dans le cas de (Ie) avec R_3 = H.

Alternativement les urées (Ie) avec R_3 = H peuvent être préparées par la réaction inverse : les acides (IIb) sont transformés en isocyanates correspondants (VIIc) comme décrit dans J. Org. Chem. 1961, 26, 3511 selon le SCHEMA 4 ci-après.

La réaction des isocyanates (VIIc) avec une amine R₂NH₂ conduit alors directement aux urées (Ie).

SCHEMA 4

45

$$g_5$$
 g_6
 g_7
 g_8
 g_9
 g_9

Pour préparer les composés (Id) et (Ie) pour lesquels R_3 est différent de l'hydrogène, les amines primaires (VII) sont préalablement transformées en amines secondaires (VIIb) par une séquence réactionnelle telle que la réaction avec un chlorure d'acide R'_3 COCI (avec R'_3 = (C_1 - C_2) alkyle), suivi d'une réduction de l'amide (VIIa) obtenu , par exemple par réaction avec BH $_3$ dans le THF. Dans le cas où R_3 représente un méthyle, on utilise préférentiellement la réaction des amines (VII) avec le dicarbonate de tertiobutyle, (BOC) $_2$ O, ou avec un mélange d'acide formique et d'anhydride acétique qui conduisent respectivement au carbamate (VIIa, Z = OfBu) ou au formamide (VIIa, Z = H), produits que l'on réduit ensuite, par exemple par LiAIH $_4$ pour obtenir les amines (VIIb, R_3 = CH $_3$).

Les amines secondaires (VIIb) sont ensuite transformées en amides (Id) ou en urées (Ie) selon l'invention comme décrit ci-dessus.

Les dérivés cétoniques selon l'invention de formule (If) :

(If, $X = liaison directe et R = R_5$)

dans laquelle g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, R₄ et R₅ sont tels que définis pour (I) sont préparés préférentiellement à partir des acides 3-pyrazolecarboxyliques (IIb) décrits précédemment selon le SCHEMA 5 suivant:

SCHEMA 5 SCHEMA 5 O g_5 g_6 g_7 g_8 g_9 g_9

Les acides (IIb) sont transformés en chlorures d'acides selon les méthodes classiques; ces derniers sont ensuite transformés en dérivés cétoniques (If) selon l'invention par réaction avec un réactif organomanganeux approprié, R_5MnX_1 dans lequel R_5 est tel que défini pour (I) et X_1 représente un halogène, de préférence un atome de chlore, en utilisant par exemple la méthode décrite dans Tetrahedron Letters, 1989, 30, 7369.

Alternativement, les dérivés cétoniques (If) peuvent être préparés à partir des acides (IIb) via les nitriles (IIc) selon le SCHEMA 6 suivant:

55

10

15

20

25

SCHEMA 6

5

$$g_5$$
 g_6
 g_7
 g_8
 g_8
 g_8
 g_9
 g

La transformation de (IIb) en (IIc) est effectuée par une méthode classique telle que, par exemple, la transformation en chlorure d'acide suivie d'amination (NH₃-THF-eau) et déshydratation de l'amide obtenu, par exemple, par traitement par CH₃SO₂Cl dans la pyridine comme décrit dans J. Am. Chem. Soc., 1955, 77, 1701.

30

35

50

55

Les nitriles (IIc) ainsi obtenus sont ensuite traités par des réactifs organométalliques préférentiellement organomagnésiens de formule R₅MgX₁ pour fournir, après traitement acide, les dérivés cétoniques (If).

Les composés de formule (I) ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou éventuellement de sel, selon les techniques classiques.

Lorsque le composé de formule (I) est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par traitement avec l'acide choisi dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissoute par exemple dans un alcool tel que l'isopropanol, avec une solution de l'acide choisi dans le même solvant, on obtient le sel correspondant qui est isolé selon les techniques classiques. Ainsi, on prépare par exemple le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le méthanesulfonate, l'oxalate, le ma-léate, le fumarate, le 2-naphtalènesulfonate.

A la fin de la réaction, les composés de formule (I) peuvent éventuellement être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple le chlorhydrate ou l'oxalate; dans ce cas, s'il est nécessaire, la base libre peut être préparée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique, telle que l'hydroxyde de sodium ou la triéthylamine ou avec un carbonate ou bicarbonate alcalin, tel que le carbonate ou bicarbonate de sodium ou de potassium.

Les amines de formule HNR₁R₂ sont soit disponibles commercialement, soit décrites dans la littérature ou soit préparées par des méthodes connues selon les PREPARATIONS décrites ci-après.

Parmi ces amines, les amines préférées sont par exemple celles citées ci-après:

(1) bicyclo[3.2.1]octan-2-ylamine préparée selon H. Maskill et al., J. Chem. Soc. Perkin II, 1984, 119;

(2) bicyclo[2.2.2]octan-2-ylamine préparée selon R. Seka et al., Ber. 1942, 1379;

(3) endo et exo bicyclo[3.2.1.]octan-3-ylamine préparées selon H. Maskill et al., J. Chem. Soc. Perkin Trans II, 1984, 1369 ;

(4) endo et exo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparées selon W.L. Nelson et al., J. Heterocyclic Chem., 1972, 9, 561 ;

(5) endo-tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]décan-8-amine préparée selon G. Buchbauer et al., Arch. Pharm., 1990, 323, 367;

(6) endotriméthyl-1,3,3-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparée selon Ingersoll et al., J. Am. Chem. Soc., 1951, 73, 3360;

(7) 3-méthylcyclohexylamine préparée selon Smith et al., J. Org. Chem., 1952, 17, 294;

(8) 2,6-diméthylcyclohexylamine préparée selon Cornubert et al., Bull. Soc. Chim. Fr., 1945, 12, 367;

CH₃

—NH₂

CH₃

5

10

30

35

45

50

55

(9) 2-méthoxycyclohexylamine préparée selon Noyce et al., J. Am. Soc., 1954, 76, 768;

OCH₃

(10) 4-éthylcyclohexylamine préparée selon A. Shirahata et al., Biochem. Pharmacol., 1991, 41, 205;

 $_{20}$ $_{12}N _{20}$ $_{12}CH_{3}$

(11) bicyclo[2.2.2]oct-2-èn-5-amine préparée selon H.L. Goering et al., J. Am. Chem. Soc., 1961, 83, 1391;

NH₂

(12) N-éthyl-1-adamantylamine préparée selon V.L. Narayanan et al., J. Med. Chem., 1972, 15, 443;

NH-CH₂CH₃

(13) tricyclo[2.2.1.0^{2.6}]heptan-3-ylamine préparée selon G. Muller et al., Chem. Ber., 1965, 98, 1097;

NH₂

(14) N-méthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparée selon W.G. Kabalka et al., Synth. Commun., 1991, 20, 231;

HN-CH₃

Les amines R₃NH₂ sont disponibles commercialement ou préparées selon des méthodes connues.

Les chlorures d'acides R₂COCI sont disponibles commercialement ou préparés à partir des acides correspondants selon les méthodes connues.

Les isocyanates R_2 -N=C=O sont également disponibles commercialement ou préparés à partir des amines correspondantes (réaction au phosgène) ou des acides correspondants (réarrangement de Curtius) selon les méthodes connues.

Les composés selon l'invention ont fait l'objet d'essais biochimiques.

Les composés (I) et leurs sels éventuels ont montré une bonne affinité in vitro pour les récepteurs aux

cannabinoïdes dans des essais réalisés selon les conditions expérimentales décrites par Devane et al., Molecular Pharmacology, 1988, 34, 605-613.

Les composés selon l'invention possèdent également une affinité pour les récepteurs aux cannabinoïdes présents sur des préparations d'organes isolés stimulés électriquement. Ces essais ont été réalisés sur l'iléon de cobaye et sur le vas deferens de souris selon Roselt et al., Acta Physiological, Scandinavia, 1975, *94*, 142-144 et selon Nicolau et al., Arch. Int. Pharmacodyn., 1978, *236*, 131-136.

Les composés selon l'invention sont généralement administrés en unités de dosage.

10

35

55

Les dites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans les quelles le principe actif est mélangé avec un excipient pharmaceutique.

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

Les composés de formule (I) ci-dessus et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés à des doses journalières de 0,01 à 100 mg par kilo de poids corporel du mammifère à traiter, de préférence à des doses journalières de 0,1 à 50 mg/kg. Chez l'être humain, la dose peut varier de préférence de 0,5 à 4000 mg par jour, plus particulièrement de 2,5 à 1000 mg selon l'âge du sujet à traiter ou le type de traitement : prophylactique ou curatif.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, transdermique, locale ou rectale, les principes actifs peuvent être administrés sous formes unitaires d'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intraoculaire et les formes d'administration rectale.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention, le principe actif est généralement formulé en unités de dosage contenant de 0,5 à 1000 mg, de préférence de 1 à 2000 mg dudit principe actif par unité de dosage.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange le principe actif principal avec un véhicule pharmaceutique tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose ou d'autres matières appropriées ou encore les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir peut contenir le principe actif conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptique, ainsi qu'un agent donnant du goût et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du goût.

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

Pour une administration parentérale, intranasale ou intraoculaire, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des agents mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le butylèneglycol.

Pour une administration par inhalation on utilise un aérosol contenant par exemple du trioléate de sorbitane ou de l'acide oléique ainsi que du trichlorofluorométhane, du dichlorotétrafluoroéthane ou tout autre gaz propulseur biologiquement compatible.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Le principe actif peut être également présenté sous forme de complexe avec une cyclodextrine, par exemple α , β ou γ cyclodextrine, 2-hydroxypropyl- β -cyclodextrine ou méthyl- β -cyclodextrine.

Les composés de formule (I) ainsi formulés peuvent être utilisés pour le traitement de l'immunomodulation, de la migraine, de l'asthme, de l'épilepsie, du glaucome, de la maladie de Parkinson, des dyskinésies, des neuropathies, des troubles mnésiques et thymiques, des vomissements, de l'ischémie, de l'angor, de l'hypotension orthostatique ou de l'insuffisance cardiaque.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Les points de fusion ou de décomposition des produits, F, ont été mesurés en tube capillaire avec un appareil de Tottoli.

L'excès énantiomérique des amines optiquement actives, e.e., a été déterminé par RMN du ¹⁹F après réaction avec le chlorure d'acide de Mosher S (+) selon J. Org. Chem., 1969, 34, 2543.

Les pouvoirs rotatoires, $[\alpha]_D^{20}$, ont été mesurés à c = 1 dans l'éthanol.

PREPARATIONS

10 A. AMINES NHR₁R₂

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. (1R,2S-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1R,2S-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique est préparé selon Tetrahedron Letters, 1985, 26, 3095.

Par une réaction de Curtius effectuée selon J. Org. Chem., 1961, 26, 3511, il est ensuite transformé en amine correspondante (1*R*,2*S*-endo) (+). $[\alpha]_D^{20} = +13,4^{\circ}$ (c = 1, EtOH).

e.e. > 95 % δ (CF₃) = 6,67 ppm par rapport à CF₃CO₂H.

2. (1R,2R-exo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1R,2S-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique préparé dans l'exemple précédent est transformé en son isomère (1R,2R-exo) (-) selon J. Am. Chem. Soc., 1983, 105, 950 puis transformé comme décrit dans l'exemple précédent en amine correspondante (1R,2R-exo) (-). [α] $_{D}^{20}$ = -17,7 $^{\circ}$ (c = 1,EtOH).

e.e. > 94 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF₃) = 6,81 ppm).

3. (1S,2R-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1S,2R-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique est préparé selon Tetrahedron Letters, 1989, 30, 5595 puis transformé comme décrit précédemment en amine correspondante (1S,2R-endo) (-).

e.e. > 95 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF₃) = 6,62 ppm).

4. (1S,2S-exo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1*S*,2*R*-endo) (+) préparé dans l'exemple précédent est transformé en son isomère (1*S*,2*S*-exo) (+) selon J. Am. Chem. Soc., 1983, *105*, 950 puis celui-ci est converti en l'amine correspondante (1*S*,2*S*-exo) (+) comme décrit précédemment.

e.e. > 94 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF₃) = 6,91 ppm).

5. exo-3-chlorobicyclo[3.2.1]oct-3-ènyl-2-amine.

Une solution de 6,1 g d'exo-3-chloro-2-azidobicyclo[3.2.1]oct-3-ène obtenu selon J. Chem. Soc. Perkin Trans II, 1984, 119 dans 600 ml d'éthanol et 60 ml de CHCl₃ est additionnée de 0,4 g de PtO₂ et hydrogénée dans un appareil de Parr à 4 bars et température ambiante jusqu'à disparition de la fonction azide. Après filtration sur célite, le mélange réactionnel est évaporé et le résidu est cristallisé dans un mélange éthanol/CHCl₃. On obtient 0,49 g du chlorhydrate de l'amine attendue, F > 240°C.

6. N-éthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

6.1. N-acétyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Une solution de 3,50 ml de chlorure d'acétyle dans 10 ml de CH_2CI_2 est ajoutée goutte à goutte à une solution de 5,00 g d'exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine et 6,90 ml de triéthylamine dans 50 ml de CH_2CI_2 refroidie à 0°C. Après 16 heures d'agitation à température ambiante, le mélange est versé dans 100 ml d'eau glacée, et la phase organique est séparée et lavée par une solution d'HCl à 5 % puis à l'eau puis par une solution saturée de NaCl. Après séchage sur MgSO₄ et évaporation des solvants on obtient 5,80 g de l'acétamide attendu, F = 128°C.

6.2. N-éthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Une solution de 5,10 g du dérivé précédent dans 30 ml de THF est ajoutée goutte à goutte sur une suspension de 2,18 g de LiAlH $_4$ dans 30 ml de THF refroidie à 0°C puis le mélange est chauffé à reflux pendant 8 heures. Le mélange est hydrolysé à 0°C par 2,2 ml d'eau puis 2,2 ml de solution de NaOH à 15 % puis 7,5 ml d'eau. Après 15 minutes d'agitation le précipité est filtré et lavé au THF, le filtrat est évaporé puis repris dans 50 ml d'éther éthylique. Cette solution éthérée est extraite par HCl 5 % ; la phase aqueuse obtenue est neutralisée par NaOH 30 % puis extraite à l'éther éthylique. Après lavage par une solution saturée de NaCl, séchage sur MgSO $_4$ et évaporation on obtient 3,82 g de liquide jaune pâle. Par dissolution dans l'éther éthylique et traitement par une solution d'HCl gaz dans l'éther éthylique anhydre on obtient un précipité blanc que l'on filtre, lave à l'éther éthylique et sèche sous vide. On obtient ainsi 4,16 g du chlorhydrate de l'amine attendue, F = 145°C (décomposition).

- 7. N-(n-propyl)-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.
 - 7.1. N-propionyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Cet amide est obtenu de la même façon que l'analogue N-acétyle décrit dans l'exemple 6 précédent, en utilisant le chlorure de propionyle au lieu du chlorure d'acétyle.

7.2. N-(n-propyl)-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Cette amine est obtenue au départ de l'amide précédent, de la même façon que l'analogue N-éthyl décrit dans l'exemple précédent. Par salification par HCI/Et_2O dans un mélange Et_2O/iPr_2O on obtient le chlorhydrate de l'amine attendue, F = 230°C (décomposition).

- 8. Bicyclo[3.3.1]nonan-9-ylamine.
 - 8.1. Bicyclo[3.3.1]nonan-9-onoxime.

Une solution de 1,83 g de chlorhydrate d'hydroxylamine et de 2,95 g d'acétate de sodium dans 22 ml d'eau est ajoutée à une solution de 2,43 g de bicyclo[3.3.1]nonan-9-one dans 9 ml de méthanol, et le mélange est chauffé à reflux pendant 24 heures. Après refroidissement, le mélange est extrait à l'éther éthylique, les phases organiques sont lavées par une solution de NaCl saturée puis par une solution de Na $_2$ CO $_3$ à 5 %, puis à l'eau, séchées sur MgSO $_4$ et évaporées. On obtient 3,00 g d'oxime, F = 151°C

8.2. Bicyclo[3.3.1]nonan-9-ylamine.

Une solution de 1,00 g d'oxime dans 250 ml d'éthanol et 4 ml de CHCl $_3$ est additionnée de 0,20 g de PtO $_2$ et hydrogénée dans un appareil de Parr à 6 bars et température ambiante pendant 18 heures. Après filtration sur célite, les solvants sont évaporés et le résidu est cristallisé dans un mélange éthanol/heptane. On obtient 0,55 g de chlorhydrate de l'amine attendue. F > 240°C.

EXEMPLE 1

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide

(I):
$$w_2$$
, $w_4 = Cl$; $g_4 = Cl$; $R_4 = H$;

-X-CO-R = -CO-NH

A) Sel de sodium du 4-chlorobenzoylpyruvate de méthyle.

12 g de sodium sont dissous dans 250 ml de méthanol anhydre. On ajoute ensuite un mélange de 64,6 ml de 4-chloroacétophénone et 67,1 ml d'oxalate de diéthyle dans 600 ml de méthanol en maintenant la température inférieure à 10°C. Le mélange réactionnel est ensuite agité à température ambiante pendant 3 heures puis on ajoute 1 l d'éther sec. On agite encore pendant 20 minutes, filtre, lave le précipité à l'éther et le sèche sous vide pour obtenir 74,6 g du sel de sodium attendu.

B) Ester méthylique de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

Une suspension de 26,3 g du sel de sodium obtenu précédemment et 23,5 g de chlorhydrate de 2,4-dichlorophénylhydrazine dans 250 ml d'acide acétique est chauffée à reflux pendant 4 heures. Après refroidissement, le mélange est versé sur 250 g de glace, les cristaux obtenus sont filtrés, lavés à l'eau et séchés sous vide pour fournir 26,3 g d'ester, F=167°C.

C) Acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

Une solution de 3,70 g de KOH dans 35 ml d'eau est ajoutée à une solution de 10,0 g d'ester obtenu précédemment dans 35 ml de méthanol. Le mélange est chauffé à reflux pendant 4 heures, refroidi à température ambiante et versé dans 100 ml d'eau puis neutralisé par une solution d'HCl à 5 %. Les cristaux obtenus sont filtrés, lavés à l'eau puis au pentane et séchés sous vide. On obtient 9,50 g d'acide, F = 185°C. D) Chlorure de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

5,8 ml de chlorure de thionyle sont ajoutés à une suspension de 9,50 g de l'acide obtenu précédemment dans 100 ml de toluène et le mélange est chauffé à reflux pendant 3 heures. Le solvant est ensuite évaporé puis le résidu est repris dans 50 ml de toluène et le solvant est reévaporé (processus répété deux fois). On obtient 8,28 g de chlorure d'acide.

E) N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carbo-xamide

Une solution de 0,50 g du chlorure d'acide obtenu précédemment dans 10 ml de CH_2Cl_2 est ajoutée goutte à goutte à une solution de 0,30 g de chlor hydrate de 2-adamantaneamine et de 0,41 ml de triéthy-lamine dans 10 ml de CH_2Cl_2 refroidie à 0° C. Le mélange est ensuite agité à température ambiante pendant

16 heures puis versé dans 30 ml d'eau glacée. Le mélange est extrait au CH_2Cl_2 et la phase organique est lavée successivement avec une solution d'HCl à 5 %, à l'eau, par une solution de Na_2CO_3 à 5 % puis par une solution de NaCl saturée. Après séchage sur $MgSO_4$ et évaporation du solvant, le produit brut est cristallisé dans le benzène à chaud pour donner 0,32 g de cristaux blancs, F = 203°C.

EXEMPLE 2

5

10

15

20

25

30

N-(trans-4-hydroxycyclohexyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide

(I):
$$w_2$$
, $w_4 = Cl$; $g_4 = Cl$; $R_4 = H$;
 $-X-CO-R = -CO-NH-$
OH trans.

A) trans-4-triméthylsilyloxycyclohexylamine.

Une solution de 1,85 ml de chlorotriméthylsilane dans 10 ml de CH_2CI_2 est ajoutée goutte à goutte à une solution de 2,0 g de chlorhydrate de trans-4-hydroxycyclohexylamine et de 4,05 ml de triéthylamine dans 20 ml de CH_2CI_2 refroidie à 0°C. Après 16 heures d'agitation à température ambiante, le mélange est hydrolysé à l'eau et extrait. La phase organique est lavée successivement à l'eau, par une solution de Na_2CO_3 à 5 % et de NaCI saturée. Après séchage sur $MgSO_4$ et évaporation des solvants, on obtient 1,43 g d'amine (liquide incolore).

B) N-(trans-4-hydroxycyclohexyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carboxamide Une solution de 0,60 g de chlorure d'acide préparé précédemment selon l'exemple 1D) dans 10 ml de CH₂Cl₂ est ajoutée goutte à goutte à une solution de 0,35 g de trans-4-triméthylsilyloxycyclohexylamine et 0,32 ml de triéthylamine dans 10 ml de CH₂Cl₂ refroidie à 0°C. Après 16 heures d'agitation à température ambiante le mélange est versé dans 30 ml d'eau glacée, et extrait au CH₂Cl₂. La phase organique est lavée successivement par HCl à 5 % et par une solution de NaCl saturée puis séchée sur MgSO₄ et évaporée. Le produit brut est dissous dans 15 ml de THF; on ajoute à la solution 15 ml d'HCl à 5 % et agite pendant 1 heure. Le mélange est alors extrait à l'éther et lavé à l'eau puis séché sur MgSO₄ et évaporé pour donner après cristallisation dans CH₃OH, 0,20 g du pyrazole attendu, F = 209°C.

En procédant selon l'EXEMPLE 1 ci-dessus, à partir, par exemple, des dérivés acides ou esters ci-dessous décrits dans le TABLEAU A, on prépare les composés décrits dans les TABLEAUX I à XII ci-après.

35

40

45

50

TABLEAU A

82 CO₂Z

82 N

W₆ W₂

W₃

\mathbf{w}_2	w ₃	w ₄	w ₅	w ₆	g 2	84	F;*C	F; *C
							Z = H	$Z = CH_3$
Н	н	СН3	Н	Н	Н	Cl	185	98
Н	Cl	Cl	H	Н	Н	Cl	162	147
Н	Cl	Cl	H	H	Н	СН3	188	145
Cl	Н	Н	Cl	H	H	CH ₃	232	132
Cl	Н	Н	Cl	Н	H	CF ₃	214	179
Cl	Cl	Н	Н	Н	H	CH ₃	214	101
Н	Н	CH ₃	Н	Н	Cl	Cl	188	102
Н	Н	Cl	Н	Н	Cl	Cl	224	118
H	Н	OCH ₃	н	H	H	Cl	168	_
Cl	Н	Cl	н	Cl	H	Cl	255	214
Cl	Н	Cl	н	Н	H	\downarrow	115	138
Cl	Н	Cl	н	Н	Н	Br	188	177
Н	Н	NO ₂	Н	Н	Н	СН3	106	166

TABLEAU I

(Ia)

5

 R_1 F; Cou 20 ${[\alpha]}^{20}_D$ Exemple n[•] Sel 3 -NH-(CH₂)₂-CH₃ 100 25 4 -NH-(CH₂)₂ 102 30 5 60 -NH-(CH₂)₃ 35 6 97 -NH-(CH₂)₄-CH₃ 7 40 152 $-NH-C-CH_3$ CH₃ 45 8 (1) 50 9 152 — **NH**-

TABLEAU I (suite 1)

_
o
-

5				
	Exemple n•	$-N$ R_1	F; ° C ou [α] ²⁰	Sel
		R_2	D	
10	10	-NH-	148	
15	11	-NH-	162	
	12	-NH-	83	
20	13		132	
25	14	$-NH$ CH_3 trans	186	
		$-NH$ \leftarrow CH_3 cis	165	
30	16	$-NH-C_2H_5$	134	
35	17	-NН-	144	
	18	-NH	174	
40	19	CH ₃	188	
45		och ₃		
50	20	CH ₃	120	
		CH ₃		

TABLEAU I (suite 2)

Exemple n•	-N	F; *C ou [α] ²⁰ D	Sel
21	-NH C-CH ₃ trans	208	
22	$-NH$ CH_3 $C-CH_3$ cis	81	
23	CH ₃ -N-	122	
24	-N	188	
25	-NH	194	
26	endo (+,-) NH -	190	
27	endo (+) NH –	183 + 14,1°	
	21 22 23 24 25	21	Exemple n° R ₂ CH ₃ 122 24 188 25 NH endo (+,-) NH- 183 144,1°

55

TABLEAU I (suite 3)

5			1	
	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; *C ou [α] 20 D	Sel
10	28	endo (-) NH -	182 - 14,1°	
15	29	CH ₃ H ₃ C endo	178	
20	30	NH_ NH_	191	
25	31	exo (+,−) -NH /	185	
30	32	exo (+)	+ 10,2*	į
35	32	NH exo (-)	184 - 10,6°	
40	33	NH- exo	170	
45	34	-NH exo	198	

55

TABLEAU I (suite 4)

_				
5		R_1	F; Cou	
	Exemple n [•]	$-\mathbf{N}$	[α] ²⁰	Sel
]	R_2	D	
	35	1	182	
10			102	
		endo		
		HN-		
		_		
15		HN		
	36	$\downarrow \Lambda$	188	
		Cl — exo		
20				
20				
	37	<u></u> ,	141	
		NH /		
25				
	20	,	40=	
	38	hn ∕	197	
30				
		<u> </u>		
	39	NH 	209	
35				
	40	C ₂ H ₅	164	
10		- N -		
40				
	41	ı	184	
		HN O	107	
45		endo		
		V Chao		
	42	O //	180	1
50		ехо		
		- NH		

TABLEAU I (suite 5)

5			1	
	Exemple n ^e	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; *C ou [α] ²⁰ D	Sel
10	43	HN_	233	
15	44	NH	220	
20	45	$\begin{array}{ccc} H_3C & CH_3 \\ HN & CH_3 \end{array} $ (+)	156 +11,7°	
25		H ₃ C CH ₃		
30	46	-HN CH ₃ (-)	151 -61,6°	
	47	-NH-	168	
35	48	$-NH-(CH_2)_2-N$ C_2H_5	108	;
40	49	$-NH-CH_2$	161	
	50	-NH	154	
45	51	CI -NH-	112	
50				

TABLEAU I (suite 6)

5		R_1	F; C ou	·
	Exemple n [•]	$-\mathbf{N} \subset \mathbf{R_2}$	$\left[\alpha\right]^{20}$	Sel
10	52	- NH-CH ₃	159	
15	53	-NH-CH ₂ -	149	
20	54	-NH-(CH ₂) ₂ -	125	:
25	55	-NH-CH ₂	220	
20	56	-NH-CH ₂	118	
30 35	57	-NH-(CH ₂) ₂ N CH ₃	158	ļ
40	58	-NH-(CH ₂) ₂	234	нсі
45	59	-NH-CH ₂	96	
50	60	CH ₃ -N-CH ₂ N H	95	

TABLEAU I (suite 7)

5

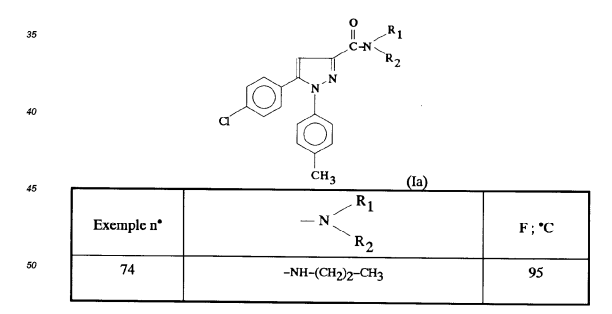
ð				
	Exemple n•	-N	F; °C ou [α] 20	Sel
10		R_2	D	
	61	- NH-(CH ₂) ₂	179	
15 20	62	-N-(CH ₂) ₂ -N-(CH ₃) -N-(CH ₂) ₁ -N-(CH ₃) -N-(C	172	
	63	NН-N	215 (déc)	нсі
25	64	-NH-N	184	
30	65	-NH-N	195(déc)	HCl
35	66	-NH-N	158	
40	67	$-NH N-CH_2-$	147	
45	68	HN	186	
50	69	HN	205	HC1
		\		

TABLEAU I (suite 8)

5	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; *C ou [α] ²⁰ D	Sel
10	70	- N	136	
15	71	HN	208	
20	72	- N	162	
	73	-N_O	139	

(1) Spectre de RMN du composé de l'exemple 8 ; (200MHz, DMSO d^{6}) : 0,74 (3H, t J = 5Hz, CH₃) ; 0,91 (3H, t J = 5Hz, CH₃) ; 1,41-1,69 (12H, m, 6CH₂) ; 3,43 (2H, t, NCH₂) ; 3,66 (2H, s, NCH₂) ; 7,06 (1H, s, H pyrazole) ; 7,29 (2H, d J = 8Hz, Har) ; 7,49 (2H, d J = 8Hz, Har) ; 7,62-7,77 (2H, m, Har) ; 7,92 (1H, d J = 2Hz, Har).

TABLEAU II



55

25

TABLEAU II (suite)

5	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
10	75	CH ₃ −NH−CH CH ₃	114
15	76	$-$ N $<$ C ₅ H $_{11}$ C ₅ H $_{11}$	59
20 25	77	- NH-CH ₂	175
30	78	- NH-(CH ₂) ₂	178
35	79	-N-(CH ₂) ₂ -CH ₃ -N-(CH ₂) ₁ -N-(CH ₂) ₂ -N-(CH ₂) ₁ -N-(CH ₂) ₂ -N-(CH ₃)	175
40	80	$-\mathbf{N}$	147

TABLEAU III

	$ \begin{array}{c} \mathbf{O} \\ \parallel \\ \mathbf{C-N} \end{array} $	
\bigcirc	N R ₂	
нзс	a	(Ia)
н ₃ с	a	(Ia)

20	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;°C
	81	-NH-	144
25	82	-NH trans	165
30	83	CH ₃ -NH cis	143
35	84	CH ₃	155
40	85	CH ₃	153
45	86	-NH —	129
50		CH ₃ CH ₃	

TABLEAU III (suite 1)

_			
5	Exemple n ^o	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
10	87	-NH-COCH ₃	140
15	88	CH ₃	148
20	90	CH ₃	125
25	89	-N- CH ₃	137
30	90	$\operatorname{C}_{2}H_{5}$ cis + trans	63
35	91	- NH exo (+,-)	156
40	92	- NH exo (-)	149 - 15,1*
45	93	-NH exo (+)	149 + 15,1*
50	94	H ₃ C-N-	(2)
	95	H ₅ C ₂ -N-	48
55			

TABLEAU III (suite 2)

5			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
10	96	CH ₂ -N- CH ₂ CH ₃ exo	57
15		-	
20	97	H ₃ C H ₃ C endo - NH	157
25	98	-NH exo	168
30	99	-NH CI exo	156
	100	-NH-(CH ₂) ₂	112

(2) Spectre de RMN du composé de l'exemple 94 (200MHz, DMSO d⁶): 1,14-1,80 (10H, m, norbornyle) 2,34 (3H, s, CH₃ tolyle); 3,12 (3H, se, NCH₃); 4,40 (1H, t, N-CH norbornyle); 6,90 (1H, s, H pyrazole); 7,23-7,31 (2H, m, Har); 7,71-7,77 (5H, m, Har).

TABLEAU IV

To R_1 R_2 R_2 R_2 R_2 R_2 R_3 R_4 R_4 R_5 R_7 R_7 R_8

ı	

,	Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
	101	-NH-	154
į	102	-NH-CH ₃	149
,	103	CH ₃ -N -CH ₃	136
ī	104	-NH exo	165
,	105	H ₅ C ₂ -N exo	134
	L	r v	

45

50

TABLEAU V

 $0 R_1$ C-N R_2 $0 R_2$ $0 R_2$ $0 R_2$ $0 R_3$ $0 R_4$ $0 R_2$

	Exemple n°	$-\mathbf{N} {\displaystyle \nwarrow}_{\mathbf{R_2}}^{\mathbf{R_1}}$	F; ° C
ro	106	-NH-	205
5	107	-NH-CH ₃	175
0	108	-N-CH ₃	214
5	109	HN- exo	240
	110	H ₅ C ₂ -N- exo	124
o	111	CH ₂ -N- CH ₂ exo CH ₃	124

TABLEAU VI

5 O R_1 C-N R_2 10 G (Ia)

ŧ	u	

20	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
	112	HN- exo	215
25	113	CH ₂ -N- CH ₂ exo CH ₃	55
30	114	H ₃ C	168
35		CH₃ -NH	

TABLEAU VII

The second seco

1	υ

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
115	-NH-\(\)	193
116	-NH-CH ₃	168
117	-N-CH ₃	152
118	HN – exo	216
119	H ₃ C-N- exo	154
120	H ₅ C ₂ -N-	102

45

50

TABLEAU VIII

5 O R_1 C-N R_2 10 CI R_2 (Ia)

20	Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; °C
	121	-NН-	146
25	122	-NH-CH ₃	115
30	123	-N-CH ₃	119
35	124	HN- exo	115
40	125	H ₅ C ₂ -N- exo	112

45

50

TABLEAU IX

 $\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ C-N \\ R_2 \end{array}$

7	b
•	_

			·
20	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
	126	HN-	150
25	127	HN—	142
30	128	CH ₃ HN-	159
35	129	H ₅ C ₂ -N-	108

TABLEAU X

5 O R_1 C-N R_2 10 OCH 3 (Ia)

20	Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
	130	-NH-(CH ₂) ₂ -CH ₃	144
25	131	$ \begin{array}{c} \operatorname{CH}_{3} \\ -\operatorname{NH-CH} \\ \operatorname{CH}_{3} \end{array} $	115
30		<u></u>	
	132	-NH	123
35	133	- N - CH ₃	108
40	134	-NH-	120
45	135	CH ₃ HN exo	169
50	136	CH ₃ - N exo	68
55			

TABLEAU X (suite)

5	Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
10	137	C ₂ H ₅ - N exo	58
15	138	-NH	182
20	139	$-\mathbf{N}$	152

TABLEAU XI

45	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;°C
	140	HN	260
50	141	HN exo	191
55	142	HN—	182

TABLEAU XII

$$\begin{array}{c}
0 \\
\parallel \\
C-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
R_3
\end{array}$$
(Ia)

20	Exemple n•	$-N { \choose R_2}$	g 4	w ₆	F; ° C
	143	-NH-(CH ₂) ₃ -	Br	Н	130
25	144	-NH	Cl	Cl	224
30	145	-NH-	Br	Н	148
35	146	-NH	Cl	Cl	245
40	147	-NH	Br	Н	206
	148	HN	Cl	Cl	231
45	149	HN	Br	Н	201
50					

TABLEAU XII (suite)

5	··				
	Exemple n•	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	g 4	w ₆	F; ° C
10	150	/	Į.	Н	165
		ехо			
		NH			
15					
	151	HN	Br	H	209
20	150	V V	ı	77	204
	152			H	204
		-NH			
25					

EXEMPLE 153

45

50

55

30 N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthyl-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

(I):
$$g_4 = Cl$$
; w_2 , $w_4 = Cl$; $R_4 = CH_3$;

-X-CO-R = -C-NH
O

A) Sel de lithium du 2,4-dioxo-(4-chlorophényl)butanoate d'éthyle.

60 ml de solution du sel de lithium de l'hexaméthyldisilazane 1,0 M dans le THF sont introduits dans 240 ml d'éther anhydre. Le mélange est refroidi à -78°C et une solution de 10,12 g de 4-chloropropiophénone dans 50 ml d'éther est introduite goutte à goutte. Après 30 minutes d'agitation à -78°C, on introduit rapidement une solution de 9,16 ml d'oxalate de diéthyle dans 50 ml d'éther puis on laisse remonter la température et on agite pendant 5 heures à température ambiante. Le précipité jaune pâle formé est filtré, lavé à l'éther et séché sous vide. On obtient 6,32 g du sel attendu.

B) Ester éthylique de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthyl-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carboxylique.

Cet ester est obtenu de la même façon que dans l'exemple 1B) à partir du sel de lithium obtenu précédemment, et purifié par recristallisation dans l'éther isopropylique. F = 105°C.

C) Composé 153.

Cet amide est obtenu à partir de l'ester précédent de la même façon que dans l'exemple 1C), 1D) et 1E), par transformation de l'ester en chlorure d'acide et réaction de celui-ci avec la 2-adamantaneamine et purification par recristallisation dans l'éther isopropylique, F = 190°C.

En procédant selon l'exemple 153 ci-dessus on prépare les amides décrits dans le TABLEAU XIII ci-après.

TABLEAU XIII

	Exemple n [•]	NH-R ₂	F; *C
20	154	-NH-	78
25	155	-NH exo	85
30	156	NH	148
i	157	HN	155
35	158	HN	201

EXEMPLE 159 N-[1-(para-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-ylméthyl]-N-méthylcyclo-hexylcarboxamide.

45 (I):
$$g_4 = Cl$$
; $w_4 = CH_3$; $R_4 = H$; CH_3

$$X-CO-R = -CH_2-N-C$$

40

55

A) N-méthyl-1-(p-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carboxamide.

0,50~g de chlorure de l'acide 1-(4-méthylphényl)-5-(4-chlorophényl)-3-pyrazole-carboxylique en solution dans <math>5~ml de CH_2Cl_2 sont ajoutés goutte à goutte à 100~ml d'une solution de méthylamine à 33~% dans l'éthanol. Après 2~heures d'agitation à température ambiante on concentre sous vide, reprend le résidu à l'aide d'un mélange $Na_2CO_3~5~\%+AcOEt$, décante, lave la phase organique avec une solution saturée de NaCl, sèche sur $MgSO_4$ et évapore les solvants. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, les cristaux obtenus sont filtrés et séchés sous vide. On obtient 0,44~g de l'amide attendu, F=138°C.

B) N-méthyl-[1-(p-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*pyrazol-3-yl]méthylamine.

8,76 d'amide obtenu précédemment dissous dans 25 ml de THF anhydre sont ajoutés goutte à goutte à une température comprise entre 0 et 5° C à 75 ml d'une solution 1,0M de BH_3 dans le THF. Après retour à température ambiante, on chauffe le mélange réactionnel à reflux pendant 16 heures puis on coule en refroidissant au bain de glace 18 ml d'HCl 6N. On agite pendant 1 heure et demie à température ambiante puis distille le THF et concentre sous vide. Le mélange réactionnel est alors alcalinisé par NaOH en pastille jusqu'à pH = 9-10; on extrait à l'acétate d'éthyle, sèche sur MgSO₄, évapore les solvants et purifie le brut obtenu par chromatographie sur gel de silice (300 g), éluant: CH_2Cl_2/CH_3OH 97/3 (v/v). On obtient 6,0 g d'amine, $F=85^{\circ}C$.

C) Composé 159

5

10

15

20

25

A une solution de 0,46 g d'amine précédente dans 10 ml de CH_2Cl_2 on ajoute successivement 0,62 ml de triéthylamine puis une solution de 0,23 g de chlorure d'acide cyclohexanoïque dans 5 ml de CH_2Cl_2 . Après 15 minutes d'agitation à température ambiante, le mélange réactionnel est concentré sous vide et le résidu est repris par 30 ml d'eau et extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée successivement par Na_2CO_3 5 %, à l'eau puis avec une solution saturée de NaCl, séchée sur $MgSO_4$ puis les solvants sont évaporés. Le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice (25 g), éluant : toluène/AcOEt 70/30 (v/v). Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide et le résidu est recristal-lisé de l'éther isopropylique. On obtient 0,38 g d'amide, F = 124°C.

En procédant selon l'EXEMPLE 159 ci-dessus, on prépare les amides décrits dans les TABLEAUX XIV et XV ci-dessous.

TABLEAU XIV

a	N C	H ₂ -N-C-R ₂
	CI	(Ib)

20	Exemple n•	-N-C-R ₂	F;°C
	160	- NH-C	178
25	161	-NH -C-	148
30	162	-NH-C	148
35	163	$ \begin{array}{c c} & & \\$	123
40	164	-NH-C-CI	142

TABLEAU XIV (suite)

5	Exemple n•	-N-C-R ₂	F; ° C
10	165	-NH-C -	175
15		o S	
20	166		225
25	167		155
30	168	-NH-C N OCH ₃	228

TABLEAU XV

Exemple n°	-N-C-R ₂ 	F;°C
169	-NH-C	103
170	-NH-C N	166
171	$-\mathbf{N} - \mathbf{C} \qquad \mathbf{N}$	165
	169 170	Exemple n 169 -NH-C NH-C N O H 171

EXEMPLE 172

35

50

55

N-[1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-yl-méthyl]-N'-(4-chlorophényl)urée.

40 (I):
$$g_4 = Cl$$
; w_2 , $w_4 = Cl$; $R_4 = H$;

-X-CO-R = -CH₂-NH-C-NH
O

A) 1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

Cet amide est obtenu de la même façon que l'exemple 159A par réaction du chlorure d'acide décrit dans l'exemple 1D avec une solution saturée d'ammoniac dans l'éthanol. F = 178 °C.

B) [1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-yl]méthylamine.

Cette amine est obtenue de la même façon que l'exemple 159B par réduction de l'amide précédemment obtenue avec BH₃ dans le THF.

C) Composé 172.

0,20 g de 4-chlorophénylisocyanate sont additionnés à 0,45 g d'amine précédente en solution dans 10 ml de toluène et le mélange réactionnel est agité à température ambiante pendant 16 heures. Le solvant est évaporé et le résidu est repris dans 20 ml d'acétate d'éthyle, lavé à l'eau puis séché sur MgSO₄ et les solvants sont évaporés. Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice (20 g), éluant : toluène/AcOEt 60/40 (v/v). La concentration des fractions de produit pur fournit un résidu qui est recristallisé dans un mélange isopropanoVéther isopropylique. On obtient 0,18 g d'urée attendue, F = 172°C.

En procédant selon l'EXEMPLE 172 ci-dessus, on prépare les urées décrites dans le TABLEAU XVI ciaprès.

TABLEAU XVI

20		R ₃	<u> </u>		
	Exemple n•	-X -N -C - NH -R ₂	w ₂	w4	F; *C
25	173	-СH ₂ -NH-С-NH-	Cl	Cl	122
30	174	-CH ₂ -NH-C-NH-O	Cl	Cl	88

TABLEAU XVI (suite)

				•
Exemple n [•]	R ₃ -X-N-C-NH-R ₂ 	w ₂	w ₄	F; ° C
175	-СH ₂ -NH-С-NH-С-NH-С	Cl	Cl	120
176	$ \begin{array}{c c} -CH_2-N-C-NH- & -CI \\ & & $	CI	Cl	157
177	-CH ₂ -NH-C-NH-СО	Cl	Cl	157
178	$-CH_2-NH-C-NH$ 0 0 $-CH_3$	Cl	Cl	138
179	-CH ₂ -NH-С -NH-С	Н	СН3	183
180	-CH ₂ -N-C-NH-CD-CI	Н	СН3	148

40 **EXEMPLE 181**

50

55

N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-yl]cyclohexylcarboxamide.

(I):
$$g_4 = Cl$$
; w_2 , $w_4 = Cl$; $R_4 = H$;
 $-X-CO-R = -NH-CO-$

A) N-(Tertiobutoxycarbonyl)-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]amine.

A une solution de 2,05 ml d'azidure de diphénylphosphoryle dans 40 ml de t-butanol anhydre, on ajoute 3,25 g de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-3-pyrazolecarboxylique obtenu selon l'exemple 1C) puis 1,32 ml de triéthylamine et on chauffe le mélange réactionnel à reflux sous azote pendant 12 heures. Après refroidissement, le mélange réactionnel est traité par une solution saturée de NaHCO₃ et extrait à l'acétate d'éthyle. Après lavage à l'eau puis par une solution de NaCl saturée, séchage sur MgSO₄ et évaporation des solvants, le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice 70-230 mesh, éluant : CH₃OH/CH₂Cl₂ 1/99 (v/v). On obtient 1,09 g du produit attendu.

B) Chlorhydrate de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)- 1H-pyrazol-3-yl-ammonium.

1,09 g du produit précédent sont dissous dans 20 ml d'une solution saturée d'HCl dans EtOH diluée

à 50 % et le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 2 heures. Le solvant est ensuite évaporé et le résidu est trituré dans l'acétate d'éthyle à reflux puis filtré et séché sous vide. On obtient 0,55 g du chlorhydrate.

C) Composé 181.

Une solution de 0,11 ml de chlorure de l'acide cyclohexanecarboxylique dans 2 ml de CH_2Cl_2 est ajoutée goutte à goutte à une solution de 0,20 g du chlorhydrate obtenu dans l'exemple précédent et 0,19 ml de triéthylamine dans 5 ml de CH_2Cl_2 . Après 24 heures d'agitation à température ambiante le mélange est lavé successivement avec une solution d'HCl 5 %, à l'eau, avec une solution de Na_2CO_3 5 % puis avec une solution de NaCl saturée, séché sur $MgSO_4$, puis les solvants sont évaporés. Le produit brut est cristallisé dans i Pr_2O . On obtient 0,12 g de l'amide attendu, $F = 213^{\circ}C$.

EXEMPLE 182

5

10

20

25

30

35

40

45

50

55

15 N-méthyl-N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]adamantyl-1-carboxamide.

(I):
$$w_2 = w_4 = Cl$$
; $g_4 = Cl$; $R_4 = H$
 CH_3
 $-X-CO-R = -N-CO$

A) N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]formamide.

Dans un mélange de 4 ml d'acide formique et 0,5 ml d'anhydride acétique refroidi au bain de glace on ajoute par petites portions 0,50 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-ylamine obtenu dans l'exemple précédent. Après 30 mn d'agitation les solvants sont évaporés sous vide et le résidu est repris dans l'éther isopropylique. Le solide blanc obtenu est filtré, lavé à l'éther isopropylique et séché sous vide. On obtient 0,49 g du formamide attendu, F = 181°C.

B) N-méthyl-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-yl]amine.

Une solution de 1,15 g du formamide obtenu dans l'exemple précédent dans 10 ml de THF anhydre est ajoutée goutte à goutte à température ambiante sur une suspension de 0,24 g de LiAlH $_4$ dans 40 ml de THF anhydre. Le mélange est ensuite chauffé à reflux pendant 20 minutes, refroidi à 0°C et hydrolysé par 0,24 ml d'eau puis 0,24 ml de NaOH à 15 % puis 0,72 ml d'eau. Après 20 minutes d'agitation à température ambiante, on filtre, lave au THF et évapore le filtrat à sec. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, filtré et séché sous vide. On obtient 1,02 g d'amine attendue, F = 157°C.

C) Composé 182

En procédant comme dans l'exemple 181C, la réaction de l'amine précédemment obtenue avec le chlorure de l'acide adamantane-1-carboxylique conduit à l'amide attendu qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice ; éluant : AcOEt/toluène 7:93, F = 65°C.

TABLEAU XVII

20	Exemple n [•]	R ₃	R ₂	F; ° C
	183	Н		284
25	184	Н		291
30			H	

TABLEAU XVII (suite)

Exemple n° R₃ R₂ F; °C

185 H -CH₂-Cl 164

186 CH₃ 127

EXEMPLE 187

50

 $N-m\'ethyl-[1-(2,4-dichloroph\'enyl)-5-(4-chloroph\'enyl)-1\\ H-pyrazol-3-yl]-N'-(4-chloroph\'enyl)ur\'ee.$

(I):
$$w_2 = w_4 = Cl$$
; $g_4 = Cl$; $R_4 = H$;

-X-CO-R = -NH-CO-NH-Cl

A une suspension de 0,40 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-ylamine obtenue

par neutralisation du chlorhydrate obtenu dans l'exemple 181B dans 15 ml de toluène on ajoute 225 mg de 4-chlorophénylisocyanate et on chauffe le mélange à 40°C pendant 1 heure puis on laisse réagir à température ambiante pendant 16 heures. Le précipité obtenu est filtré, lavé au toluène et séché sous vide. On obtient 0,46 g de l'urée attendue, F = 215°C.

EXEMPLE 188

5

10

15

20

25

30

N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-N'-(1-adamantyl)urée.

(I):
$$w_2 = w_4 = Cl$$
; $g_4 = Cl$; $R_4 = H$;

A) A une solution de 10,0 g du chlorure d'acide obtenu selon l'exemple 1D dans 320 ml d'acétone refroidie à 0°C on ajoute une solution de 2,54 g d'azoture de sodium dans 10 ml d'eau. Après 1 heure d'agitation à 0°C, le précipité obtenu est filtré et lavé à l'acétone puis séché sous vide. On obtient 9,86 g de l'azoture d'acyle attendu.

B) N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-N'-(1-adamantyl)-urée.

Une solution de 1,00 g d'azoture d'acyle obtenu dans l'exemple précédent dans 5 ml de toluène est chauffée à reflux pendant 30 minutes. Après retour à température ambiante on ajoute à la solution d'isocyanate ainsi obtenue 0,39 g de 1-adamantanamine et agite le mélange pendant 1 heure et demie. Le précipité obtenu est filtré, lavé au toluène puis à l'éther isopropylique puis purifié par triturage dans un mélange acétone/méthanol. Après séchage sous vide, on obtient 0,48 g de l'urée attendue, F = 244°C.

TABLEAU XVIII

Exemple n [•]	R ₃	R ₂	F; ° C
189	Н	-	227
190	СН3	-\(\)-CI	144

45

EXEMPLE 191

1-Cyclohexylméthyl-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-yl]-cétone.

5

(I):
$$g_4 = Cl$$
; w_2 , $w_4 = Cl$; $R_4 = H$;
 $-X-CO-R = -CO-CH_2$

10

2,5 ml d'une solution 0,625 M de $MnLi_2Cl_4$ dans le THF (Tetrahedron 1989, 45, 4163) sont refroidis à $0^{\circ}C$ et on y ajoute goutte à goutte 3,12 ml d'une solution 0,50M de bromure de méthylcyclohexylmagnésium dans le THF puis le mélange réactionnel est agité à $0^{\circ}C$ pendant 2 heures. Le mélange réactionnel est alors refroidi à $-10^{\circ}C$ et une solution de 0,50 g du chlorure d'acide préparé selon l'exemple 1D), dans 8 ml de THF, est ajoutée goutte à goutte. Le mélange est agité à température ambiante pendant 5 heures puis hydrolysé par une solution saturée de NH₄Cl, extrait à l'éther, lavé à l'eau puis par une solution saturée de NaCl. Après séchage sur MgSO₄ et évaporation des solvants, le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice 230-400 mesh, éluant : AcOEt/hexane 5/95 (v/v). On obtient ainsi 0,09 g de cétone attendue, $F = 118^{\circ}C$.

EXEMPLE 192

1-[1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-yl]-2-(méthyl-4-phényl)-1-éthanone.

25

20

(I):
$$g_4 = Cl$$
; w_2 , $w_4 = Cl$; $R_4 = H$;
 $-X-CO-R = -COCH_2$ — CH_3

30

35

40

A) 1-(2,4-Dichlorophényl)-3-cyano-5-(4-chlorophényl)-pyrazole.

Une solution de 0,70 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide obtenu selon l'exemple 172A et 0,74 ml de chlorure de mésyle dans 6 ml de pyridine est chauffée à 50°C pendant 8 heures. Le solvant est évaporé sous vide et le résidu dissous dans 20 ml de CH_2Cl_2 . On lave successivement avec une solution d'HCl à 5 % puis à l'eau, puis par une solution saturée de NaCl, on sèche sur MgSO₄ puis évapore le solvant. Le résidu est cristallisé dans l'éther isopropylique. On obtient 0,66 g du nitrile attendu, F = 123°C.

B) Composé 192

45

6,3 ml d'une solution de chlorure de méthyl-4-benzylmagnésium, 1,0M dans l'éther éthylique sont ajoutés goutte à goutte sur une solution de 0,73 g du nitrile précédent dans 20 ml d'éther éthylique. Après 2 heures de réaction à température ambiante le mélange est hydrolysé par 50 ml d'acide chlorhydrique à 5 % et le mélange biphasique résultant est agité pendant 30 minutes. Le précipité rose formé est filtré, lavé à l'eau et à l'éther éthylique puis dissous dans 100 ml de CH_2Cl_2 et agité 30 minutes en présence d'environ 10 g de silice humide. La silice est ensuite filtrée, le filtrat évaporé et le résidu cristallisé dans un mélange CH_2Cl_2 /i Pr_2O . On obtient 0,37 g de la cétone attendue. F = 175°C.

50

TABLEAU XIX

5

$$\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ C-R_5 \end{array}$$

15

10

25

Exemple n•	R ₅	F; *C
193	-сн ₂ -сн ₂ –	129
194	-CH ₂	152

30

Revendications

1. Composé de formule :

40

35

45

dans laquelle

50

55

g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ sont identiques ou différents, et représentent indépendamment l'hydrogène, un atome de chlore ou de brome, un (C₁-C₃) alkyle, un (C₁-C₃) alcoxy, un trifluorométhyle, un groupe nitro et g₄ représente éventuellement un groupe phényle;

(I)

- R₄ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle ;
- X représente soit une liaison directe soit un groupe -(CH₂)_x-N(R₃)- dans lequel R₃ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle et x représente zéro ou un ;
- R représente
 - . un groupe -NR₁R₂, dans lequel R₁ et R₂ représentent indépendamment un (C₁-C₆) alkyle ; un radical carbocyclique non aromatique en (C₃-C₁₆) éventuellement substitué ; un groupe amino (C₁-C₄) alkyle dans lequel l'amino est éventuellement disubstitué par un (C₁-C₃) alkyle ; un cy-

cloalkyl(C_1 - C_3) alkyle dans lequel le cycloalkyle est en (C_3 - C_{12}); un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C_1 - C_5) alkyle, ou par un (C_1 - C_5) alcoxy; un phényl (C_1 - C_3) alkyle; un diphényl (C_1 - C_3) alkyle; un naphtyle; un anthracényle; un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons non substitué ou substitué par un (C_1 - C_3) alkyle, un hydroxyle ou un benzyle; un 1-adamantylméthyle; un hétérocyle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C_1 - C_5) alkyle ou un (C_1 - C_5) alcoxy; un (C_1 - C_3) alkyle substitué par un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C_1 - C_5) alkyle ou un (C_1 - C_5) alcoxy; ou bien R_1 est l'hydrogène et R_2 est tel que défini ci-dessus; ou bien encore R_1 et R_2 constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés, un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, ledit radical hétérocyclique étant autre que morpholinyle lorsque w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 et g_6 sont tous hydrogène;

- . un groupe R₂ tel que défini ci-dessus lorsque X représente -(CH₂)_xN(R₃)-;
- un groupe R₅ lorsque X représente une liaison directe, R₅ étant représenté par un (C₁-C₃) alkyle ; un (C₃-C₁₂) cycloalkyle non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle ; un phényl (C₁-C₃) alkyle non substitué ou substitué par un halogène ou par un (C₁-C₅) alkyle ; un cycloalkyl (C₁-C₃) alkyle dans lequel le cycloalkyle est en C₃-C₁₂ et est non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle ; un 2-norbornylméthyle ;

ou un de leurs sels éventuels.

5

10

15

20

25

30

35

45

50

2. Composé selon la revendication 1 de formule :

$$g_5$$
 g_6
 g_6
 g_6
 g_6
 g_7
 g_8
 g_8
 g_9
 g_9

dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et R₄ sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1, R₁ est l'hydrogène ou un C₁-C₆ alkyle et R₂ est un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅ ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle ou un de ses sels.

3. Composé selon la revendication 1 de formule :

$$\begin{array}{c|c} R_4 & X-C-R \\ \hline N & 0 \\ \hline \end{array}$$

dans laquelle R4, X et R sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 ou un de ses sels.

- 4. Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans laquelle R₄ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle ou un de ses sels.
 - Composé de formule (i) selon la revendication 4 dans laquelle R₃ est hydrogène ou méthyle et X représente une liaison directe ou un de ses sels.

- 6. Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans laquelle R₄ est hydrogène ou méthyle, X est liaison directe et R représente un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ est l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₂ est un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅ ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle ou un de ses sels.
- 7. Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans lequel R₄ est hydrogène ou méthyle, X est -(CH₂)_x-N(R₃)-, R est -NR₁R₂, x étant zéro ou un, R₁ étant l'hydrogène, R₃ étant l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₂ étant un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C₁-C₅)alkyle ou un groupe (C₁-C₅)alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅ ou un de ses sels
- 8. Composé selon la revendication 1 de formule :

5

10

15

20

25

35

40

45

50

55

$$\begin{array}{c|c} X - C - R \\ \parallel & 0 \\ \hline \\ N & N \\ \end{array}$$

dans laquelle X et R sont tels que définis dans la revendication 1, et w₄ représente un groupe méthyle ou un groupe méthoxy ou un de ses sels.

- 9. Composé de formule (ii) selon la revendication 8 dans laquelle w₄ est méthyle ou méthoxy, X représente une liaison directe et R représente un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₂ représente un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅ ou un de ses sels.
 - 10. Composé selon la revendication 8 dans lequel w₄ est méthyle ou méthoxy, X représente un groupe -(CH₂)_x-N(R)₃- dans lequel x est zéro ou un et R₃ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R représente un groupe -NR₁R₂ où R₁ représente l'hydrogène et R₂ représente un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C₁-C₅) alkyle ou un (C₁-C₅) alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅, ou un de ses sels.
 - 11. Composé selon la revendication 1 de formule (I) dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₄ et X sont tels que définis dans la revendication 1 et R représente un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ est l'hydrogène ou un groupe (C₁-C₆) alkyle et R₂ est un groupe 2- ou 3-indolyl (C₁-C₃) alkyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle ou un de ses sels.
 - 12. Composé selon la revendication 1 de formule :

dans laquelle X est tel que défini dans la revendication 1, R est un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₆) alkyle et R₂ est un groupe 2- ou 3-indolyl (C₁-C₃) alkyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle et soit w_2 est l'hydrogène et w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy soit w_2 et w_4 représentent un atome de

chlore, ou un de ses sels.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

13. Composé selon la revendication 1 de formule :

dans laquelle X et R sont tels que définis dans la revendication 1 et g_4 représente un atome de brome, un groupe méthyle ou trifluorométhyle ou un de ses sels.

14. Procédé pour la préparation des composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que on traite un dérivé de l'acide 3-pyrazolecarboxylique de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 ou une de ses formes activées, un de ses esters ou chlorures d'acides avec

. soit avec une amine de formule HNR_1R_2 dans laquelle R_1 et R_2 sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 pour obtenir les amides de formule :

$$g_5$$
 g_6
 g_6
 g_7
 g_8
 g_8
 g_8
 g_9
 g_9

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 , R_1 et R_2 sont tels que définis pour (I), soit éventuellement avec une amine primaire R_3NH_2 dans laquelle R_3 est tel que défini pour (I) dans la revendication 1 pour obtenir les amides intermédiaires (V) de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 et R_3 sont tels que définis pour (I) pour obtenir par réduction par un hydrure métallique les amines intermédiaires de formule :

$$g_5$$
 g_6
 g_6
 g_7
 g_8
 g_9
 g_9

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 et R_3 sont tels que définis pour (I), qui sont transformées en amide ou en urée de formule :

dans lesquelles w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 , R_3 et R_4 sont tels que définis pour (I) par réaction avec respectivement un chlorure d'acide de formule R_2 COCI ou un isocyanate de formule R_2 -N=C=O dans lesquels R_2 est tel que défini pour (I),

. soit avec un dérivé de l'azidure de diphénylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement acide en milieu alcoolique pour obtenir l'amine intermédiaire de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I), qui est soumis à l'action d'un chlorure d'acide R_2 COCl ou d'un isocyanate R_2 -N=C=O pour obtenir respectivement des amides et les urées de formule :

dans lesquelles w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I) et R_3 représente l'hydrogène, les mêmes composés pour lesquels R_3 est différent de l'hydrogène étant préparés à partir de l'amine primaire (VII) ci-dessus transformée en amine secondaire de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I) et R'_3 représente un (C_1 - C_2) alkyle, qui sont ensuite soumises à l'action d'un chlorure d'acide R_2 COCl ou d'un isocyanate

R₂-N=C=O pour obtenir les amides et les urées de formule (Id) et (Ie) telles que définies ci-dessus dans lesquelles R₃ est différent de l'hydrogène,

. soit avec un réactif organomanganeux R₅MnX₁ dans lequel R₅ est tel que défini pour (I) dans la revendication 1 et X₁ représente un halogène pour obtenir les dérivés cétoniques de formule :

les composés ainsi obtenus sont ensuite éventuellement transformés en l'un de leurs sels.

15. Composés de formule :

5

10

15

35

40

45

50

55

dans laquelle R₄ est tel que défini dans la revendication 1 et Alk représente un (C₁-C₅) alkyle.

- **16.** Composition pharmaceutique contenant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) selon l'une des revendications 1 à 13.
- 17. Composition pharmaceutique selon la revendication 16, sous forme d'unité de dosage, dans laquelle le principe actif est mélangé à au moins un excipient pharmaceutique.
- 18. Composition selon la revendication 17 contenant de 2,5 à 1000 mg de principe actif.



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE Numero de la demande

93 40 1614

Catégorie	Citation du document avec in		Revendication		
	des parties perti		concernée	DEMANDE (Int. Cl.5)	
X	EP-A-0 477 049 (ELF	SANOFI)	1,5,6	CO7D231/14	
	25 Mars 1992		CO7D231/12		
	* le document en ent		C07D231/40		
A,D	EP-A-0 418 845 (FUJI	1,4,5			
	CO.)	-, -, -			
	27 Mars 1991				
	<pre>* revendications *</pre>				
A	EP-A-0 029 363 (MORI	1,4,5			
~	CO.)	-, ', -			
	27 Mai 1981				
A	EP-A-0 248 594 (ORTH	O PHARMACEUTICAL	1,4,5		
	CORPORATION)				
	9 Décembre 1987 * le document en ent				
	" le document en ent				
A	JOURNAL OF THE CHEMITRANSACTIONS 1.				
	vol. 21, 1973, LETCH	WORTH GR		DOMAINES TECHNIQUE	
	pages 2532 - 2535	WORTH GD		RECHERCHES (Int. Cl.5)	
		ng Transformations o	f		
	Morpholinofurans and	N-(2,3-Dihydro-		C07D	
	2-furilidene) morpho	linium salts'			
	* compound 16 *		1		
			1		
· · · ·		ter les sevendinations			
Le p	résent rapport a été établi pour tou Lieu de la recherche	Date d'achivement de la recherche		Preminster:	
	LA HAYE	31 AOUT 1993		DE JONG B.S.	
	CATEGORIE DES DOCUMENTS C	ITES T · thángia an ·	principe à la base de l'	'invention	
		É : document d	e brevet antérieur, ma	ris publié à la	
Y:pa	rticulièrement pertinent à lui seul rticulièrement pertinent en combinaison	avec un D : cité dans la	date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons t : membre de la même famille, document correspondant		
20	tre document de la même catégorie ière-plan technologique	L : cité pour d'			
w:sti	rere-plan technologique /ulgation non-écrite	***************************************			